DInt.C1. **國日本分類** 日本国特許庁

①特許出願公告 昭46一23245

C 08 f

26 B 14 25 H 352 26 B 022

44公告 昭和 46年(1971) 7月 2日

発明の数 1

(全9頁)

❷パーフルオロカーボン重合体の安定化法

の特 顧 昭44-2685

砂田 顧 昭44(1969)1月16日

カ国90698731

70発 明 者 カール・ハーデイング・マンウイ ラー

> アメリカ合衆国デラウエア州ニュ ミントン・ハイドラン・ドライブ 6 1 6

①出 願 人 イー・アイ・デユポン・デ・ニモ アス・アンド・カンパニー

> アメリカ合衆国デラウエア州ウイ 15 ルミントン98マーケット・スト リート1007

代 理 人 弁理士 小田島平吉 外1名

発明の詳細な説明

本発明は高分子量のパーフルオロカーボン重合 体の安定性を改良する方法に関する。

なお、本明細書においてパーフルオロカーポン 重合体とはポリテトラフルオロエチレンの如く炭 素原子に結合している水素が弗素によつて完全に置 25 飽和する場合もあるから、上記反応は末端基に限 換されている重合体をいう。

米国特許第3085083号は、水蒸気の存在 下においてフルオロカーポン重合体を比較的 苛酷な長時間の加熱に供することにより高分子量 のパーフルオロカーボン重合体、例えばテトラフ 30 −CF₂H及びアミドに転換できる他の末端基を含 ルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピレン共重 合体のピニル及び単量体及び二量体カルポーシレー トの如き反応性末端基を比較的不活性な-OF₂H 末端基に変える方法を開示している。

即 ちフルオロカーポンエーテル 重合 体の 脱カ ルポキンル化及び弗素元素での弗素化法を開示し ている。この方法では、ポリエーテル重合体は低

分子量のものであり、且つそれは液相でのみ、即 ち液体として又は不活性な溶媒に溶解した溶液と して処理される。更に、これらのポリエーテル重 合体は、重合体のカルポキシル末端基に対してA 優先権主張 1968年1月18日19アメリ 5位に存在し且つ遊離基に対して公知の安定化効果 を有するエーテル酸素を持つていることで特徴づ けられる。脱カルボキシル化反応における中間体 末端基は遊離基一〇一〇F。・である。エーテル酸 素原子がこの中間体遊離基末端基に与える安定化 ーキャツスルカウンテイ・ウイル 10 は、不安定な末端基(前駆体 - COF 末端基から 生成したもの)を脱カルボキシル化することによ つて-OF2・を残こし、次いでこれをFと反応さ せて安定な末端基一OFaを形成せしめるものとし て従来信じられてきた。

> 今回、髙分子量パーフルオロカーポン重合体の 安定化は、比較的穏やかな条件下において比較的 短時間固体状のパーフルオロカーポン重合体を該 条件下に弗素ラジカルを発生する弗素ラジカル源 にさらすことによつて改良できることが発見され 20 た。本発明の方法においては、弗素ラジカルは重 合体主鎖の不安定な末端基と反応してそれらをよ り安定な形に転換する。しかしながら、不飽和結 合の形の不安定な基が内部に、即ち主鎖内に存在 し、弗素ラジカルがこれと反応して眩不安定基を 定されるものではない。本発明に従つて転換され る不安定な末端基は、米国特許第3085083 号に開示されている如きカルボキシレート及びビ ニル末端基、並びにより安定な形、例えば

む。これらの末端基は、重合体の分子量が存在す る末端基数を検出するのに十分である、即ちあま り大きくない重合体の赤外線スペクトルで観察で きる。分子量が大きすぎる場合には、赤外線スペ 米国特許第3242218号は、他の安定化法、35 クトルが 適 用 できる 低分 子 量 のフルオロカー ポン重合体中に不安定な末端基を形成せしめるよ うな化学方法により同様にして不安定な末端基の 存在を確認することができる。この赤外線で観察

しうる末端基の転換は、反応の進行度に応じて元 元存在する特別の末端基に基づく吸収強度が減少 又は消失することによつて示すことができる。

本発明の方法による弗索ラジカルとの反応によ ポン基、特に-OFs基と考えられる非反応性末端 基である。この証拠は本方法の処理後のパーフル オロカーボン重合体の赤外線スペクトルにおける 吸収ピーク(新しい末端基に対応)、即ちーOFa 以外の基に基因するものとして区別できるピーク 10 の不存在化である。

本発明による処理後のパーフルオロカーボン重 合体に対する安定性の改良は、後に十分議論され る如き適当なサービス又は実験室試験において処理 及び未処理重合体の能力を比較し且つ処理した重 15 に開示されているヘキサフルオロプロピレンの如 合体に対して得られる改良点に注目することによ つて示される。これと同一の改良は、末端基の化 学変化が赤外線分析によつて観察できないほどの 高分子量重合体に関しても観察できる。この場合、 赤外線分析で検出はできないけれど改良が観察さ 20 キルビニルエーテル)、及び米国特許第 れるから、化学的変化は起こつているものと考え られる。

本発明における反応物の詳細な議論に立ち戻れ ば、弗素ラジカル源は使用する条件下、即ち加熱 によつて弗索ラジカルを発生する化合物のいずれ 25 るがそれが重合体のパーフルオロカーポン特性を であつてもよい。そのような化合物は技術的に公 知であり、例えば弗素元素、CoFs, AgF2, UF₆,OF₂,N₂F₂,OF₃OF 及び弗化ハロゲン、 例えば IF₅及びCIF₃を含む。

ポン重合体は、普通固体であり且つ製品、例えば 柔軟で便いフイルムに注造できる高分子量重合体 である。即ち、これに包含されるパーフルオロカ ーポン重合体は、グリース及び/又はワックスの 分子量よりも非常に大きい分子量を有するもので 35 がら、それ以下或いはそれ以上の量であつてもよ ある。パーフルオロカーポン重合体の数平均分子 量は普通少くとも10000であり、一般に 25000以上である。 更にパーフルオロカーボ ン重合体は、重合体主鎖における不安定な末端基 ーフルオロカーポン重合体の主鎖は末端基を除い て炭素原子からなつている。重合体主鎖の置換基 は、それに懸垂している側鎖を含め、本発明に従 つて弗素ラジカルに曝した時重合体を劣化せしめ るようなものであつてはならない。これらの置換 45 対して反応性を示すか或いは反応性のない基であ

基は好適には弗素ラジカルに対して不活性であり、 弗素ラジカルとの反応が実質的に末端基に限定さ れるようなものである。典型的にこれらの規準に 適合する置換基は、パーフルオロカーポン重合体 つて 製 造される 末 端 基 は、飽 和 フルオロカー 5 がパーフルオル化されているか又は高程度に弗案 化されている、即ち弗素以外の置換基、例えば C1及びOF。が重合体主鎖中の炭素原子1つおき 以上の間隔で炭素原子上に存在しているようなも のである。

> 本発明において安定化される代表的なパーフル オロカーポン重合体は、テトラフルオロエチレン

に由来する重合体及び該単量体のいずれかと他の 共重合しうる単量体との共重合体を含む。普通、 この主な単量体は、米国特許第2946763号 きパーフルオル化単量体、炭素数4~10のパー フルオルアルケン、米国特許第3132123号 **に開示されているパーフルオロ(プロビル又はエ** チルピニルエーテル)の如きパーフルオロ (アル 3308107号に開示されているパーフルオロ ー(2-メチレンー4-メチルー1・3-シオキ ソラン) のような単畳体であり、且つ高度に弗素 化された単量体、即ち唯1個の水素置換基を有す 変えないような弗素化された単量体、例えば 2-ヒドロペンタフルオロプロペンの如き炭素数3~ 10の2-ヒドロパーフルオロアルケン、炭素数 3~10のオメガヒドロパーフルオロアルケン及 本発明によつて安定化されるパーフルオロカー 30 びオメガヒドロパーフルオロアルキルパーフルオ ロビニルエーテルを含む。但し、後者においてア ルキルとは炭素数1~5のものである。一般に、 共単量体はポリテトラフルオロエチレン溶融物を 取り扱うのに十分な量で存在している。しかしな いが普通共重合体の重量に基づいて1~4重量% 存在させることができる。ヘキサフルオロプロピ レンとの共重合体の場合には、この単量体に由来 する単位は5~35%であることが好ましい。他 の 8位に炭素原子を有する。一般に、これらのパ 40 の単量体に対しては 1~20 重量%が好適である。 本発明によつて安定化しうる他のパーフルオロ カーポン重合体は、重合体鎖から懸垂した基を有 するパーフルオロカーポン重合体である。これら の懸垂した基は、本方法における弗素ラジカルに

る。本発明の具体例において、懸垂した基は ーSO₃H又はーSO₃Hに転換しうる前駆体基のよ うなイオン性基である。このような前駆体基につ いては後に議論する。本質的ではないけれど懸垂 した前駆体基は本方法において非反応性であるこ 5 における酸性状態に対して非常に安定ではあるけ とが好ましい。後者のイオン性基は、好適には重 合体18当り少くとも0.3ミリ当量のイオン交換 能力を与える。この好適なイオン性基は-SOaH である。懸垂した前駆体基を有するような重合体 の種類は、エチレン性不飽和のスルホニルフルオ 10 化させてHF を与えるためであると考えられる。 リド基を含有する単量体と前述のパーフルオロカ ーポン重合体形成単量体 1 種又はそれ以上との共 重合体である。これらの共重合体の例は、米国特 許第3041317号及び第3282875号、 及び米国特許願第639515号に開示されてい、15 本発明の方法は、弗索ラジカルの発生に必要な高 る。後者の特許願には、上記の如き重合体の製造 法及び電気化学的電池、即ち燃料電池及び2次電 気化学的電池におけるイオン交換膜としての使用 法も示されている。スルホニルフルオリド基を含 有する単量体に由来するイオン交換膜における単 20 カル発生温度、及び分解の起こさせずに期待される 量体単位の例は

〔上式中、YはE又はOF $_3$ であり、 R_f はF又は 炭素数1~10のパーフルオロアルキルであり、 nは1~3の整数である〕

を含む。好適には共重合体はスルホン酸基を含有 する単位を 0.5~50モル%、及び 260~ 20000、更に好ましくは800~2000当 量(平均反復単位の重量)有する。好適な共単量 体はテトラフルオロエチレンである。またスルホ ン酸基は重合体主鎖から直接懸垂しており、好適 には重合体中に第3単量体単位パーフルオロ(ア 40 潤する有機液体中に弗素化剤を溶解又は分散させ、 ルキルピニルエーテル)が存在している。ここに、 共重合反応は懸垂したイオン性基又はその前駆体 を有する重合体鎖が製造できるというようなもの だけではないことを特記せねばならない。即ち、

よつて存在するフルオロカーポン 重合体 に付 与することができる。

特別な種類のフルオロカーポン重合体のイ オン交換膜は約250℃までの温度及びこの温度 れど、水素/酸素燃料電池に長期間使用すると燃 料電池からの排水中にHF が存在するようになる ことが発見された。これは、非常に反応性のある 化学種、水酸基ラジカルが存在し、これが膜を劣 この 種のフルオロカーポン 重合体は、本 発明 の方法によつて処理すると安定性が改良され且つ 上述のような問題が解決されるようである。

以下本方法の操作条件を更に詳細に議論しよう。 温下において、弗素ラジカル発生化合物とパーフ ルオロカーポン重合体とを密に接触させることに よつて行なうことができる。それ故に、本方法を 行なう温度は、使用する弗累化化合物の弗累ラジ 反応速度に左右されるであろう。一般的に言えば、 この温度は20~300℃である。

本発明に従つて処理されるパーフルオロカーボ ン重合体は、処理中固体状態(溶融状態でない) 25 で存在する。この固体状態は特殊な又は予備成型 した形で或いは成型した型であつてもよい。しか しながら、この場合断面が厚くなければなる程処 理時間を長く必要とする。酸素は反応系から除去 される。

30 弗素ラジカル発生化合物がガス状、例えば F2 又はUFoである場合には、弗素ラジカルが固体重 合体中に浸透し且つ末端基を望ましく転換せしめ る時間だけ該重合体を弗索ラジカル発生化合物の 雰囲気中に保つことにより、両者を密に接触させ 35 ることができる。不活性ガス、例えば N_2 は F_2 の 稀釈剤として存在させることができる。

弗素ラジカル発生化合物が反応条件下に固体例 えばCOF。及びAgFaである場合には、弗素ラジ カルに対して不活性であり且つ重合体の表面を湿 この液体を重合体と接触させることにより、両者 を密に接触させることができる。この場合、重合 体はいくらか膨潤してもよいが、該液体はパーフ ルオロカーポン重合体を溶解するものであつては そのような基はグラフト化又は化学的置換反応に 45 ならない。一般に不活性な液体は公知のパーフル

オロカーポン液体、例えばヘキサフルオロプロピ レンエポキシドに由来する油、ヘキサフルオロブ ロピレン環状二量体及びパーフルオル化ケロセン の1種であるが、使用すべき液体の選択は処理す る重合体に関係するであろう。

弗素化はバツチ式或いは連続式で行なうことが できる。例えば、パーフルオロカーボン重合体を 一方向に通過させ且つ弗素ラジカル発生化合物を 向流させることによつて両者を接触させることが できる。

パーフルオロカーポン重合体がポリテトラフル オロエチレン及びそれとヘキサフルオロプロピレ ンとの共重合体の如き場合には、本方法によつて 処理した重合体の色は改良され、即ち未処理の重 合体よりも白くなる。

パーフルオロカーポン重合体が懸垂したイオン 性基を有し且つ該基が共重合反応に由来する場合、 この懸垂したイオン性基は普通本発明の弗素化に 対して安定である前駆体基の形で存在する。懸垂 したイオン性基がヒドロキシ酸である場合、前駆 20 を比較することによつて決定することができる。 体基は一般に式ーSO₂Mを有するであろう。但し、 Mは弗素、アミド又は式一OMe { Me はアルカ リ金属又は第4アンモニウム)の基である。Mが F 又はアミドである場合、懸垂した基は最初に水 酸化ナトリウムの如き強塩基と反応させて対応す 25 乾燥し、秤量し、次いで 2 5 mm× 2 0 0 mmの試験 る塩を生成せしめ、次いでこの塩を塩酸の如き強 無機酸と反応させてイオン交換重合体に望ましい ヒドロキン酸形(-SO₃H)を形成せしめること により-SO₈Hに転換することができる。Mが -OMe である場合、懸垂した基は強無機酸との 30 いで室温まで冷却し、試験管の液体部分を傾斜し、 反応によつて-SO_sHに転換することができる。 これらの転換法は米国特許第3282875号に **更に詳細に開示されている。懸垂した酸基が酸フ** ルオリド(-SO₂F)である場合、パーフルオロ カーボン重合体は容易に容融処理できる。しかし 35 合体の重量損失はベルオキシド/第1鉄イオン溶 ながら、ヒドロキシ酸形のものは溶融物を容易に 取り扱うことはできない。この理由のために、懸 垂した基が酸フルオリド(−SO₂F)であるパー フルオロカーポン重合体を本発明に従つて弗素化 し、次いで弗索化された末端基及び懸垂した ーSO₂F基を有する得られた重合体を望ましい形 に溶融成型し、最後に一SO₂F基をヒドロキシ酸 型(一SOsH)に転換することが一般に望ましい。

反応時間は転換させる末端基及びその転換率の 如き因子、及び使用する反応条件及び反応系に依 45 とする。

存するであろう。転換率は好適には定量的である。 しかしながら、定量的な転換によつて得られる安 定化の程度が必ずしも必要のないような用途も存 在する。即ち、不安定な末端基の少くとも40%、 5 好適には少くとも75%が安定な基に転換するま で本方法を行なうことができる。フルオロカ ーポン重合体の分子量が不安定末端基が赤外線ス ペクトルで適当に観察しうるようなものである場 合には、転換の程度は350℃の温度で5分間厚 10 さ約10ミルのフイルムに圧延したフルオロ カーポン重合体の処理及び未処理重合体を用いる 標準的赤外線分析によつて定量することができる。 但し、この場合圧延温度240℃が使用される縣 垂した イオン性 基を 有 するフルオロカーポン 15 重合体は除外する。フルオロカーポン重合体 の分子量が赤外線分析を適用できない程大きい場 合には、転換の程度は未処理試料からのガス発生 量が最高となり且つ分解の起こらない高温に処理 及び未処理試料を供し、両者から発生するガス量 このガス発生試験の例は実施例30に示してある。

次の試料におけるペルオキシド試料は次の如く 行なつた。試験するフルオロカーポン重合体 試料 0.5~ 1.5 g を 1 0 0 ℃の真空炉中で 1 時間 管中に入れた。次いでこの試験管に溶解した FeSO4・7H2Oを0.0025g含有する30% H₂O₂ を 5 0 配 添加した。試験管を 1 時間かけて 85 Cまで加熱し、この温度に 2 0 時間保ち、次 試験管の内部及び重合体部分を蒸留水 2 0 cc ずつ で2回洗浄した。重合体を試験管から取り出し、 この試験の始めの乾燥と同一条件下に乾燥した。 次いでこの乾燥した試料を秤量した。このとき重 液との反応によつて攻撃を受けた末端基の測定値 である。この工程は繰返し行ない、1サイクル当

本発明の方法に従つて処理したパーフルオロカ 40 ーポン重合体は未処理の重合体と同様にして使用 できるが、安定性が問題となる場合にはこの処理 した重合体を用いることが好適である。

りの平均重量損を得ることができる。

次の実施例は本発明を説明する。実施例中、部 及びパーセントは断わらない限り重量によるもの

10

実施例 1~11

これらの実施例におけるパーフルオロカーポン 重合体は、開始剤をパーフルオロプロピオニルペ ルオキシドとし、重合温度を45℃とし且つ溶媒 を "フレオン"113とする以外米 国特許第 3282875号の実施例8と実質的に同一の方 法に従つて共重合させたテトラフルオロエチレン と単骨体

 $FSO_2CF_2CF_2 - OCF(CF_8)CF_2OCF = CF_2$ れる如き3種の異なつた分子量の共重合体を製造 した。重合体Aは溶融物流動3 4 2.5を有し、重 合体Bは溶融物流動146.4を有し且つ重合体O は溶融物流動113.0を有した。この溶融物流動 は、共重合体を内径0.0825インチ、長さ 0.3 1 5 インチのオリフイスを通して押し出す 50009のピストン(内径0.371インチ)の ピストンを用い、250℃で10分間に流動した 量の分数で測定した。この溶融物流動の測定法は、 化のもとに使用した。

弗素化工程は次の如くであつた。重合体A,B 及びCをニツケル被覆の振とう管(容量3 20 cc) に仕込み、次いで管中を真空に、N2 で3回清净※

※ し且つ4回真空にじ、弗索ガスで5 psig に加圧 し、自発圧力下に2時間加熱した。次いでこの管 を室温まで冷却し、弗索ガスを放出した。これら の実験の詳細は表 I に示してある。実施例1~5 5 及び9~11に対して振とう管に仕込んだ重合体 は直径約%~%インチの不規則な型の粒体形であ つた。実施例6~8に対する重合体添加物は厚さ 5ミルのフイルム形であつた。

弗索化処理の結果は、弗索化してない同一の重 との共重合体であつた。溶融物流動によつて示さ 10 合体(実施例1,6及び9)の試料に対して行な つた赤外線スペクトル分析による末端基含有量を 弗索化した重合体に対するそれと比較することに よつて理解される。すべての場合、不安定な末端 基の数は激減した。表Iの表示"N.D."とは 15 検出されるものがなかつたことを意味する。使用 した赤外線装置の検出限界は次の如くであると考 えられている: (重合体の炭素数10% 当り)単 量体又は二畳体カルポキシレート末端基 5 個及び ピニル末端基10個。弗索化重合体の安定化にお 後記実施例において指示される如くいくつかの変 20 ける改良はペルオキシド試験の1サイクル当りの 重量損失における平均減少を弗案化してない比較 重合体のそれと比較することによって理解できる。 重量損失の結果は各試料とも3~6回のサイクル に基づいて決定したものである。

表

			•		蒸数106	125 74 1 2 1		
		振とう管 への仕込			カルポキ	シレート		重量損失物/
<u> 実施例</u>	重合体	量、多	<u>当量</u>	弗累化条件	単量体	二量体	$OF = OF_2$	サイクル
1	A		1210	行なわず	625	565	255	17
2	A	5 0	1230	100℃・一2時間		N.D.		 2 . 0
3	A	5 0	1230	150℃2時間		N.D.		1.3
4	A	50	1210	190℃・-2時間		. а. и		2. 5
5	A	2 5	1195	-50℃2時間+ 100℃2時間+ 150℃2時間		N · D ·		1. 7
6	В	_	1335	行なわず	662	520	109	16
7	В	50	1360	100℃2時間		N.D.		3. 3
8	В	29	1275	50℃2時間+ 100℃2時間+				
				150℃2時間	3 7	18	$N \cdot D$.	6. 0
9	C	_	1265	行なわず	565	550	171	21
10	C	50	1300	190℃2時間		- N · D ·		<u> </u>
11	0	2 5	1225	190℃2時間	23	6	$N \cdot D$.	1. 5

実施例 12

3 20 恥のステンレス鋼振とう管中に、実施例 1の重合体A60g、及びOoF。30gを分散さ せたFO - 75パーフルオロカーポン環状エーテ に 3 時間加熱し、 1 0 % HO 1 のエタノール溶液 で用いることによりコバルト残渣を重合体から除 去した。洗浄した重合体は1500の当量を有し ていた。弗累化前の重合体の末端基含量は表Ⅰ (実施例i)に示してある。本実施例による弗素 10 結果の詳細は表質に示してある。 化後、重合体の赤外線スペクトルでは末端基は検 出できなかつた。

弗累化重合体のフイルムを圧延し、次いで加水 分解することによつて懸垂した-SO2F基を 80₈H基に転換した。この加水分解工程はフイル 15 重合体の安定度を表わす。表 I からは、揮発物指 ムを10%NaOH溶液中に80±10℃で24時 間浸すことであつた。次いでフイルムを水洗し、 室温において10%H₂SO₄ の溶液に3回連続的 に覆した(1回当り3時間)。次いで洗浄水の pH が 1時間の放置後 4.5を越えるようになるま 20 くなく、100%末端基を転換した重合体は最も でフイルムを蒸留水で洗浄した。このフイルムを 空気乾燥し、次いでペルオキシド試験(1サイク ル)に供した。1サイクル当りの実際の重量損失 は1号であり、弗索化してない比較重合体のそれ は17%であつた。 ***25**

※ 実施例 13~18

微粉末形のテトラフルオロエチレンノヘキサフ ルオロプロピレン(ヘキサフルオロプロピレン約 16%)の試料を一連の振とう管中に仕込み、次 た。次いでこの管を再び真空にし、室温において 弗累で5 psig に加圧し、続いて振とう装置にセ ツトし、望ましい温度に1時間加熱及び振とうし た。重合体仕込み物、弗累化温度及び時間、及び

> 表Ⅱに示す末端基転換率の結果は、重合体試料 の各々の赤外線スペクトルを用いる末端基含量に よつて決定した。揮発物指数は与えられた温度に おいて重合体から発生するガス量の測定値であり、 数は弗素化してない実施例13のものが最大であ り、末端基転換率が増大すれば連続的にかなり減 少することが理解できるであろう。重合体の改良 は同一の傾向を示し、弗素化してない重合体は白 白かつた。押し出し性における改良も同一の傾向 を示し、弗索化してない重合体はフォームとして 押し出され(泡は不安定な末端基に由来する)、 末端基の転換が増大すると共に泡の量は減少した。

表

	重合物 仕込量 例 9	Jea ube	D 07	ctr#Ant:#B	末端基	3 6 0 C における溶融物 粘度、ポイズ× 1 0 ⁻⁴			
実施例		温 度 	F ₂ E psig	実験時間 時 ———	転化率 %	5 分	15分	30分	揮発物指数
1 3		···	行なわっ	y ——		4. 7	5. 5	5. 6	9 5 - 1 0 0
1 4	1 0 0	1 5 0	1 5	2	3 0	7. 3	8. 5	9. 0	6 8
1 5	1 0 0	200	2 0	3	7 5	7. 5	7. 8	7. 8	5 3
1 6	100	250	2 0	2	1 0 0	5. 1	5. 2	5. 0	2 8
1 7	1 5 0	2 2 5	2 0	2	7 5	6. 9	7. 5	7. 2	3 4
18	150	2 2 5	2 0	2	100	9. 3	9. 4	7. 2	_

実施例 19

弗累化重合体約6008を製造できるまで実施 例16を繰返し、次いでこれを1インチの押し出 し機を通して押し出し、成型立方体に切断して3 個の試料に分けた。押し出した立方体の溶融物粘 45 実施例 20~26

度安定性は押し出し直後、8日後及び17日後最 初の測定値から変化していなかつた。この長期間 に渡る溶融物粘度の均一性は弗素化処理によつて 得られる重合体の貯蔵安定性を示している。

これらの実験においては、実施例12~18の ※ケットによつて240~250でに加熱した。 共重合体粉末20分からなる一連の固定床を形成 せしめ、各床中にN2 を流通させることによつて 各々を望ましい温度まで加熱し、次いでF₂ 及び Ng を眩床中に流通させた。また各床は加熱ジャ×5

F2-N2ガス混合物の温度、実験時間及び実験結 果を表皿に示す。末端基の転換は各実験に対して 100%であつた。

表

	31=1 edes	N mon	nd ==	360℃ 粘度、水			
実施例	温度	N ₂ 中のF ₂ %	時 間 分	5 分	10分	15分	揮発物指数
2 0	2 0 0 - 2 5 0	2 0	1 6	3. 2	3. 7	3. 6	4 0
2 1	195-210	2 0	5	3. 6	3. 6	3. 5	4 5
2 2	183	4	3 7	5. 6	6. 0	6. 2	3 7
2 3	192-197	4	1 5	6. 9	6. 5	6. 4	4 8
2 4	2 0 4 - 2 1 3	4	5	5. 6	5. 9	5. 6	5 0
2 5	2 1 2 - 2 1 5	4	18	6. 9	7. 1	6. 9	3 9
2 6	200-205	. 8	2 0	7. 6	7. 6	7. 6	39

実施例 27

テトラフルオロエチレン/パーフルオロ (プロ ピルビニルエーテル) /トリフルオロビニルスル ホニルフルオリドの共重合体を次の如く製造した。25 末端基153及びピニル末端基475を有した。 MgO 約20gを含有する250mlのフラスコに トリフルオロピニルスルホニルフルオリド163 **g及びパーフルオロ(プロピルピニルエーテル)** 248を仕込んだ。得られた混合物を真空下に 300℃の厚壁重合釜中へ蒸留し、これにパーフ 30 実施例 28 ルオロプロピオニルペルオキシドの"フレオン" 113溶液(3×10⁻⁴モル)1ccを添加した。 内容物を冷却することによって空気を除去し、釜 を真空にし、次いで真空にした釜を室温まで暖め、 次いで釜の温度を45℃に上昇させながら少量の35 ニルフルオリド形に転換した。得られた共重合体 テトラフルオロエチレンを導入した。テトラフル オロエチレン圧を40 psig に増加させ、この圧 力に5時間保つた。次いで圧力を27 psig まで 滅少せしめ、釜を−78℃に冷却し、未反応のテ トラフルオロエチレンを除去した。釜を室温まで 40 各182及び131及びビニル末端基99を有し 暖め、揮発性内容物を留去し、残渣179gを得 た。この残渣を"フレオン"113約200㎡で 洗浄し、濾過し、真空下150℃で2時間乾燥し、 共重合体の赤外線スペクトルで理解される如く存 在する各単量体単位を含有する共重合体150g 45 なかつた。

を生成せしめた。この共重合体はトリフルオロビ ニルスルホニルフルオリド 6.2%、当量約1700、 及び炭素数100 当りの二量体カルボキシレート

共重合体は、重合体仕込み量を 7.7 g とする以 外実施例3の方法に従つて弗累化した。弗累化後、 当量は変化せず、末端基は共重合体の赤外線スペ クトルで検出されなかつた。

フラスコ中において実施例9の共重合体50分 をNaOAO・H₂O 15 **g**及び氷酢酸 2 0 0 mlと共 に攪拌しながら還流するまで加熱することにより、 該共重合体をナトリウムカルポキシレートスルホ" を濾過し、蒸留水約500㎡で洗浄し、夜通し乾 燥し、次いで125℃の真空炉中で乾燥した。こ の共重合体は、当量1265及び炭素数108当 りの単量体及び二量体カルポキシレート末端基各 英国人名英格兰人姓

次いでこの共重合体を仕込み量25gにする以 外実施例3の方法に従つて弗素化した。弗素化後、 末端基は共重合体の赤外線スペクトルで検出され

実施例 29

プテトラフルオロエチレン/パーフルオロ(プロ ピルビニルエーテル)の共重合体は、重合容器中 にH₂O 4200元、過硫酸アンモニウム6g、 炭酸アンモニウム、パラフイン220g及びパー 5 117を有するテトラフルオロエチレン/パーフ フルオロオクタン酸アンモニウム10gを仕込む ことによつて製造した。次いで反応容器をメタン で25 psig に加圧し、続いて125rpmで攪拌 しながら92分間70℃においてテトラフルオロ エチレンで275 psig まで加圧した。重合容器 10 共重合体はカルボキシレート13を有した。 から回収且つ洗浄した共重合体はパーフルオロ (プロピルピニルエーテル)が1.7%であり、ま た380℃における溶触物粘度が33.5×10⁴ ポイズであつた。共重合体の赤外線スペクトルで はアミド末端基が検出しりる唯一の末端基であり、15 炭素数10°当り約140存在することが判明し

仕込み量100g、温度250℃及びF2 圧力 3 6 psig とする以外実施例の方法に従つて弗索 化すると、共重合体の末端基は単に 21になつて 20 いることが赤外線分析によつて測定された。 実施例 30

振とう管中250℃において8モル%F2のN2 混合物を用いることにより市販のポリテトラフル オロエチレン粒状重合体(平均粒径20μ)を火 25 時間弗累化した。この弗累化した重合体を3000 psig の成型圧力下にチップに成型し、420℃ で 2 時間焼結し、1.0 7℃/分の速度で 2 7 0℃ まで冷却した。チップの重合体の赤外 線分 析に よつて測定される如き固有の比重は 2.2258 g/cc 30 であつた。弗素化を行なわずに同様に処理した重 合体(比較用)の固有の比重は2.23339/cc であつた。このように高分子量弗素化重合体の比 重が低下したことは、その安定性が比較重合体よ りも改良されたことを示している。

10⁻⁵ m.Hg の真空下において弗素化テトラフ ルオロエチレン粒状重合体 1.4 69及び弗案化し てない同一重合体(比較用)同一量をそれぞれ 410℃に分時間加熱し、ガスの発生量を測定し た。これは系の圧力の増加によつて決定した。比 40 較用の重合体は弗索化重合体に比べ約2-½倍量 のガスを発生した。これは弗索化した重合体の安 定性の方が大きく且つその不安定性基の約60% が転換したことを示した。

実施例 31

16

アンモニウム経衝剤を使用せずに実施例29の 方法に従うと、360℃における溶酔物粘度 122×10⁴ ポイズ、ビニル単量体単位2.2%、 及び炭素数10g 当りのカルボキシレート末端基 ルオロ(プロピルビニルエーテル)の共重合体を 製造した。

次いでごの共重合体を仕込み量25gにする以 外実施例3の方法に従つて弗累化した。得られた

本発明の態様を要約すれば以下の如くである。

- 1. 弗素ラジカル源が弗索ラジカルを発生する条 件下においてポリテトラフルオロエチレン、テ トラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピ レン共重合体又はテトラフルオロエチレン/パ ーフルオロ(アルキルビニルエーテル)共重合 体の如き、固体形の、高分子量の、重合体主鎖 において不安定な末端基の β 位に炭素原子を有 す るフルオロカーポン 重 合 体 を 弗 衆 ラジカ ル源と密に接触させ、該重合体の不安定な末端 基の少くとも40%を安定な末端基に転換し、 但し該重合体は随意に重合体主鎖から懸垂した 式-SO₂M(式中、Mは-F、アミド又は
- OMe、但しMeはアルカリ金属又は第四アン モニウム】の基を有していてもよいことを特徴 とする重合体の不安定な末端基の少くとも1部 を化学的に改変することからなる高分子量パー フルオロカーボン重合体の安定化法。
- 2. 上記態様1による方法において、酸パーフル オロカーポン重合体がイオン交換膜の形のもの であり、該重合体が重合体主鎖から懸垂した - SO2F基を有し、更に最初に弗素ラジカル源 が弗案ラジカルを発生する条件下に該重合体を 該弗素ラジカル顔で処理し、次いで該-SO₂F 35 基を一SO₃H基に転換することを特徴とする方 法。
 - 3. 上記態様1の方法によつて安定化したパーフ ルオロカーポン重合体。
 - 4. 上記態様2の方法によつて安定化したイオン 交換膜。

特許請求の節囲

1 弗索ラジカル源が弗索ラジカルを発生する条 件下においてポリテトラフルオロエチレン、テト ラフルオロエチレン/ヘキサフルオロプロピレン 45 共重合体又はテトラフルオロエチレン/パーフル

17

18

少くとも1部を化学的に改変することからなる高 分子量パーフルオロカーポン重合体の安定化法。

引用文献

を安定な末端基に転換し、但し該重合体は随意に 重合体主鎖から懸垂した式ーSO₂M〔式中、Mは ーF、アミド又はーOMe、但しMeはアルカリ金 属又は第四アンモニウム〕の基を有していてもよ

 英国特許
 7 9 6 3 2 6

 米国特許
 2 4 9 7 0 4 6

 米国特許
 3 0 8 5 0 8 3

 米国特許
 3 2 4 2 2 1 8